Generate Collection

L11: Entry 27 of 27

File: DWPI

Oct 7, 1983

09/8879/6

DERWENT-ACC-NO: 1983-817420

DERWENT-WEEK: 198346

COPYRIGHT 2003 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE: Sterilising brew of Japanese sake - by chilling below -70, pref. below -140

degrees C

PATENT-ASSIGNEE:

ASSIGNEE OKURA SHUZO KK CODE

OKURN

PRIORITY-DATA: 1982JP-0013660 (January 30, 1982)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO

PUB-DATE

LANGUAGE

MAIN-IPC

JP 58170471 A JP 89008995 B October 7, 1983 February 15, 1989 004

000

PAGES

APPLICATION-DATA: PUB-NO APPL-DATE

APPI,-NO

DESCRIPTOR

JP 58170471A

January 30, 1982

1982JP-0013660

INT-CL (IPC): C12G 3/00; C12H 1/00

ABSTRACTED-PUB-NO: JP 58170471A

BASIC-ABSTRACT:

Sterilisation of a brew (I), comprises chilling (I) at below -70 pref. lower than -140 deg.C.Pref. (I) is filtrated through a membrane-filter of pore dia. 0.45 microns or smaller and then treated by above method. After chilling the <u>sake</u> should be preserved at about -25 deg.C for 10 days.

Method relates to sterilisation of (I), a Japanese <u>sake</u>. Traditionally, <u>sake is pasteurised</u> by heating at 70 deg.C, but it detracts from the flavour and taste of the raw <u>sake</u>. Recently, ultrafiltration has been used to remove microorganisms from <u>sake</u>. The ultrafiltration can remove relatively large germs, e.g. yeast, etc., but ultrafiltration using a membrane having pores fine enough to remove small bacteria, also removes colloidal proteins, the essential component to reveal the specific taste and flavour of <u>sake</u>. New method does not suffer these problems.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS: STERILE BREW JAPAN SAKE CHILL BELOW PREFER BELOW DEGREE

DERWENT-CLASS: D16

CPI-CODES: D05-F;

SECONDARY-ACC-NO:

CPI Secondary Accession Numbers: C1983-111310

(9) 日本国特許庁 (JP)

⑩公開特許公報(A)

¹⁰ 特許出願公開 12758—170471

⑤ Int. Cl.³
C 12 H 1/00
C 12 G 3/00

識別記号

庁内整理番号 6760-4B 6904-4B 公公開 昭和58年(1983)10月7日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 4 頁)

64酵浩酒の滅菌方法

②特 願 昭57-13660

②出 願 昭57(1982)1月30日

⑩発明 者 今安総

京都市伏見区桃山筑前台町6番地

@発 明 者 杉並孝二

京都市伏見区南浜町247番地大 食酒浩株式会社内 @発 明 者 安部康久

京都市伏見区南浜町247番地大 倉酒造株式会社内

⑫発 明 者 市川英治

京都市伏見区南浜町247番地大 倉酒造株式会社内

⑪出 願 人 大倉酒造株式会社

京都市伏見区南浜町247番地

個代 理 人 弁理士 津田昭

細

1. 弘明の名称 議造器の議当方法

2. 分許的水の範囲

- (i) (は治療を確逸液の改能製度以下の製度に急速 に合却して機器させることを特象とする製造器の装 歯方法。
- (2) 製造商を冷却する強制が-700以下である ことを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の方法。
- (3) 酸造剤を冷却する製度が-160°以下であることを軽級とする特許請求の範囲第1項に記載の 方法。
- (4) 700以下の温度における機能を少なくとも1分間保持した後、- 250以下の温度で少なくとも10日間冷凍することを特徴とする特許請求の 総配第1項に記載の方法。
- (6) 厳遠値が上袖後の勝つたままの清離であることを特徴とする特許請求の範囲第1項ないし第4項のいずれかに記載の方法。
 - (6) 魔造機が辞引き後の滑機であることを特徴と

する特許請求の範囲第1項ないし第4項に影戦の 方法。

- (7) 触造機を孔径 0.4 8 g以下のミクロヤフイ ルターで炉通して、主として酵母を除働すること、 および待られた製造液を製造機の凍結風度以下の 温度に急速化冷却して、凍結させることを特徴と する施冷機の破崩方法。
- (8) i 機造油を冷却する強度が-70 で以下であることを特徴とする特許請求の範囲第7項に記載の方法。
- (9) 酸金値を冷却する温度が-1400以下で あることを特象とする特許請求の範囲第7項に配 載の方法。
- ua 700以下の温度における環糖を少なく とも1分削保持した後、- 250以下の温度で少なくとも10日間合旗することを特徴とする特許 請求の転囲剃り填に記載の方法。
- 01 酸造酒が降引き扱の補償であることを特額 とする特許請求の範囲第7項ないし第10項に記載の方法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は急速冷凍による酸最高の減富方法に興する。.

瀬巌裔の被削工程は特に火入れと呼ばれ、 減傷の本来の目的である離婚歯の長期間の 貯蔵を可能にする他に、発師敬生物を収滅 することによつて発酵を停止させる機能を もつている。

て細胞膜を破壊し、これによつて酸生物を光敏させることができる。私共はこの点に着目して研究を重ねて本発明に到達したものである。

本発明の目的は融造員の本来の省味を変化させることなく被譲する方法を提供することにある。

 いので、これらの歯をが過して除去すると。 同時 にタン白質等のコロイド粒子の一部も併せて除去 されるので、醸造菌の本来の管味が失われるとい う難点がある。

本発明者は饅漁商の本来の香味を損なうことな くそのまさ保存し、発酵の停止と長期間の貯蔵の できる方法について研究を行なつた。

一般に弦生物は低温には耐久性があるといわれており、また実験に修造商を一100程度の低温 に误持して貯蔵した場合、数生物の活動を停止させることは成程度可能であるが、磁生物を収置することはできない。一般に改生物を冷却する場合、通常の冷却速度では細胞膜からの自由水の脱水が円滑に行なわれるために、細胞内の自由水の輸出化による細胞膜が破壊が起りにくい。そのために数生物を低温で保存することができるので、これまでは低温を利用して微生物の被測を行なうことは考えられなかつたのである。

しかしながら、微生物の細胞内の自由水を細胞 外に出さずに凍納させると、氷結した氷が膨脹し

ることができる。

一般に毎母では、火幣関等の細菌に比べて選体 が大きく、ミクロフイルターによる除灘が容易で あるが、海紡時お上び解放時の細胞内の自由水の 脱水および復水が円滑に行なわれるために、自由 水の氷粘による細胞膜の破機が起りにくい。これ に対して火落囲等の細菌は崩体が小さく、ミクロ フィルターで除避するのに少なくとも孔径0.1 # 程度の起微細孔のミクロフイルターを必要とする が、この程度の超微細孔のミクロフイルターを使 用して除出をする無作は非常に煩雑であるのに加 えて、鎌竜酒の本米の香味が変化することを私共 は見出した。これは解済派中に含まれるタン白質 等のコロイド似子の一部が香味成分を吸着したま ま曲体といつしよに除去される結果によると考え られる。ところが火落痼等の細菌はその特殊な細・こ 胞膜のために~ 7.0 0 機能の強縮温度でも比較的 容易に政策することができる。そして酵母のミク ロフイルターによる除酵は孔径045 A 棕腹の黴 **州孔のミクロフイルターで充分に除菌効果を選成**

することができ、この得度の数編孔のミクロフイ ルターによる除値では耐造面の香味成分は殆んど 影響されないことを私共は見出した。

これに対して、ミクロフイルターによる伊城を 行なわない場合は、俳母蘭の縁胞内の自由水が縁 脱鍼を通つて脱水される余裕を与えないように、 臓液菌を譲造物の凍結強度に急速に冷却して、機 飽内の自由水を細胞内で氷糖させる必要がある。

験督を収り出し、宝雄に約1時間放置して斧凍した。 斧旗後の生ãの一定量を塔地に種歯し、培養 して、その生演数を測定した。

(b) 液体铅素による哈源

上記のサンブルを核体盤集(約-140°0)に 浸液した。生酒は同様に瞬間的に凍結した。ドラ イアイスープセトンの場合と同様に処理して生物 数を測定した。

(c) 対 腕

上記のサンブルから一定量を取り、これを培地 に植画し、培養してその生態数を樹定し、対照と した。

耐泉は鉄1 化示すとおりである。ドライアイス ーアセトン(約-80°) による冷凍では輸送程 の被値をするために少なくとも2時間の冷凍を要 するが、液体温素の場合は1時間程度の冷凍で被 断効果がある。 この急速に譲進価を冷却する方法では、ドライア イスーアセトンまたは液体温素等の高値な冷薬を 多量に必要とする。

本発明の特徴は搬造酒の本来の香味に影響を与 える加熱波いはミクロフイルターによる距離を行 なうことなく機造酒の被菌を行なうことができる ことにある。本発明によると生酒時有の香味を保 持したままの消産を長期間保存することができる ので、いわゆる歳出しの香味をもつ構造を製品と するととができる。

実施例1

(a) ドライアイスーアセトンによる冷凍

アセトンに略々同意のドライアイスを入れて冷 鉄とした。冷球の温度は約−800であつた。上 能のサンブルをドライアイスーアセトン冷葉に受 渡すると、内容物の生態は殆んど瞬間的に凍結し、 その品級は約−700になつた。所定時間後に試

	委		1		
	校 1 時間	旗 2 時間	時 4時間	(H)	
				5 時間	
液体毁集处理 (約-1400)	1	0	0	. 0	
トライブイスープセトン 処理(約-700)	1×10	1	1	1	
刘 渊		2 × 1 0*			

実施例2

洋引き使の生間(火蕃圏を2×10⁴個/ ■含ん だもの)300 ■を350 ■容量のガラス痕に入 れてサンブルとした。

フセトン化路々同量のドライアイスを加えて冷 wkとした。サンプルを冷謀中に浸費し、凍結し、 品品が - 700になつてから、1分間保持した後、 - 250に保持した恰深庫に入れた。所定期間終 過低にサンプルを取り出し、電温に関した後、一 定量のサンプルを略地に機関してその生態数を削 会した。

約-70℃に凍結した後10日以上-25℃の

持開昭58-170471(4)。

政権の芳香とコク珠を保持していた。

代 堰 人 弁理士 禅 田



冷凍摩に保存した場合に良好な被害効果を示すと とがわかつた。

実施領3

深引き後の生酒300 mlを350 ml容量のガラス瓶に入れ、これを液体窒素に浸漬した。内容物の生酒は瞬間的に凍結した。1時間後にガラス瓶を液体窒素から取り出し、−250に保持した傍カ冷凍庫に保存した。1ヶ月保存後にこれを取り出し、室礁に放置して解凍した。解凍後のガラス瓶を開発することなく1ヶ月そのままの状態に保搾したが、内容物の生酒には何の変化もみられず、生種政務の芳香とコク味を保持していた。

突施例4

溶引き後の生績を孔径0.45 mのミクロフイルターに通して酵母の除菌をした。酵母除菌後の生活300 mを350 m容量のガラス瓶に入れ、これを液体疑案に浸漬して、1時間後にガラス瓶を取り出し、室裏に放置して解凍した。解療後のガラス瓶を1ヶ月開栓することなく、盆縄に保存したが内容物の生順には何の変化もみられず、生活

手 鈍 補 正 需

昭和57年 9 月 27日

特許庁長官 若 杉 和 夬 殿

- 1 事件の表示 昭和57年特許顧客C13660分
- 2 発明の名称 辨必荷の装備方法
- 4 代理 人 東京都帯区沈ノ門 1 - 11 - 5 集合ビル (\$715) 弁理士 淳 田 昭 (大田正 〒105 集 6 01 - 505 - 1172世) 2027
- 5 補正の対象 明 編 響

6 補正の内容

- (1) 明細情報 5 ページ第 13 行わよび第 19 行の [-25 ℃]を [-25 ℃以下]に対正する。
- (2) 明報審第8ページ第8行および第9行の 「掃版」を「職過領」に訂正する。
- (3) 期間機能 10 ページの「汲 1」中の末行の 「対限」を「対限 (me 当りの生態数) 」に訂正

ı E